This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

®日本国特許庁(JP)

(1) 特許出頭公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-286531

Spint. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月17日

H 01 L 21/316

X 6940-4M

香査請求 朱請求 請求項の数 4 (全11頁)

図発明の名称 シリコン酸化膜の形成方法

郊特 頤 平2-88057

②出 質 平2(1990)4月2日

@発 明 者 太 田 与 洋 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

部内

個尧 明 者 大 塚 研 一 千葉県千澤市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部內

②出 颐 人 川崎製鉄株式会社 兵庫県神戸市中央区北本町通1丁目1番28号

砂代 理 人 弁理士 渡辺 望稔 外1名

明 和 5

腹の形成方法。

1、発明の名称

シリコン酸化膜の形成方法

2. 特許請求の範囲

(1) 基値を収納した容易内に有根シラン化合物とオゾンとを供給して禁毒板にシリコン酸化膜を形成するに関し、該差板を加熱すると共に、 深差板に架外線を照射することを特徴とするシリコン酸化膜の形成方法。

(2) 前記有限シラン化合物がアルコキシル基を有する有限シラン化合物である課文項1に記 配のシリコン酸化展の形成方法。

(3) 請求項1または2に記載の方法によって 番板にシリコン酸化酸を形成し、その後、可記 番切内への有限シラン化合物の供給を停止し、 オゾンは供給しながら、 該基板を加船すると共 に該西板に物外線を開射し、 数シリコン酸化原 をアニールすることを特徴とするシリコン酸化 (4) 請求項1または2に記載の方法によって 益板にシリコン酸化膜を形成し、一直放基板を な器がら取出した後、 競器板を 異び 放容器内に 収納し、 談客器内にオゾンを供給 ながら、 総路板を加熱すると共に致器板に 気がいることを特し、 気とするシリコン酸化酶の形成方法

3. 発明の詳細な説明

く産業上の利用分野>

本発明は、シリコンクェハー等の高板上への シリコン酸化額の形成万法に関する。 本発明 の方法は、光CVD法に属する。

く従来の柱輌>

半導体装置の製造には、配線用形成の工程が 含まれている。 そして、密線層の開田および 層間には、編電を防ぐために絶縁層が形成をれ

持間平3-286531(2)

る。 このような絶縁層として、シリコン酸化 腺が多用されており、その形成方法としては、 CVD法、PVD法、SOI法等が知られている。

シリコン酸化度の形成方法のうち、CVD法が最も一般的な方法であり、実用化をれているCVD法には、下記のような方法がある(「組し」に対野プロセスの基础」、オーム社、伊藤監修、岸野書を参照のこと)。

DSiNa-O1 常圧CVD性

② S i H a - O 。 ブラズマCVD注

фтеоѕ (テトラエトキシシテン) - O;

版圧C V D 法

①の方法は、シリコン酸化膜の形成が返やかに行なわれるが、配線層と配線層の間の完複形状がオーバーハング形状を呈し品く、 従って、ホール節にポイドが整生し品く、 それが原因で歩雷まりの低でをもたす。

②の方法では、オーバーハングは改要されたが、例签部の駆斥が小さくなる傾向が見られる

・なるパーティクルの発生が著しい。 従って、 さらに微弱な検査が来められる半導体製造プロ セスには、この方法は必ずしも通さするもので はない。

また、別に、液体状のオルガノシリコンを恐 板上に生布することによってあらかじめ基板上 に脳を形成しておき、それを処理室内に搬入し てオソンを合むガスにおらしながら気外線を照 動してSiOiの線を形成する方法が、特別昭 63-248710号公綱に開示されている。

しかし、この方法によると、反応は最後面では十分進行するが、 族の序み方向 表部では反応が十分に進行せず、 そのために、 形成された駅の 森田さが本十分であった。

さらに最近、ここで述べた欠点を覚録する方法として、ポゾンと、有種シラン化合物に分類され、アルコキシシランの一種であるすをOSとを用いる常圧でのCVD法によるシリコン酸化酸の形成方法が注目を集めて来ている。 この方法では、オーバーハング酸止、倒髪の深限

ため、倒型節の絶縁性に問題をきた。 すなわち、スチップカバリッ のが、アス ベクト比が上がるに伴って悪くなる傾向にあ る。

方法のは、のとのの欠点を交配した方任であるが、 皮頭造成が 7 4 0 で付近で あり、 0 の 4 5 0 で、 の の 4 0 0 で に比較して 高く、 A & 配線以降の工程には使用できないという欠点が ある

そこで、これらの世来のCVD技術の問題点を覚慮するべく、光照射を利用する方法が提案された。

たとえば、SiH。材料に感定した改良社として、オゾンを指加したSiH。ガスに可提ないしたは譲速度を同上されないとを照断して成譲速度を同上される方法が、特別学でも129420分子は、日本村野として使っているために、可認のであるオーバーハングなどは、その改要であるとはいえず、また誤賞のは下の反応に

化防止、低温成器(成器温度 4 5 0 セ以下)が 達成され、前記先行技術の欠点は実際されてい る。

<発明が解決しようとする碑邸>:

上記の如く、シリコン酸化酸、糖に周間を発展の形成方法として、スティブカバリッジの食好を、成頭循反の観点から、オゾン=TEOS 常性でVD注が注目されてきている。 特に、デザインルールが0、8μm以下になる4MDRAM以上のメモリーでは、実用化が検討すれている。

しかし、このオゾンーTEOS 常住CV D 法によって形成をれるシリコン既化議にも、下記のような欠点があり、そのために、単独では層間絶縁駆として使われるとは考えられない。 ①成版通度が遅い。 通常の条件では 0 . 2 μm/分である。

メモリーの高葉預化と同時に基礎の大口径化 が進行しており、一枚一枚の基板を販次処理す

特間平3-286531(3)

る方法(枚級化)が磁度の主流になってきている。 このとき、従来の多数枚を同時に処理するパッチ式に匹敵するスループットを確保するためには、 反原運度の大幅な向上が必要である。

ログラックが発生する。 .

芸留広力が遺常(2~5)×10 ° dyn/cm² 医報であるために、順序1 2 μ m 以上でクラックが発生する。 また、アルミニウムなど の配線パターンに置付けすると、全国とシリコン酸化原の両方にクラックが入る。

③アスペクト比が 0 . 5 以上の場合、投方向記 被間にポイドあるいは数無性の悪い領域が発生 する傾向がある。

の連絡形圧が5~6 M V / e m であり、無酸化 酸に比較して(3 ~ 4) M V / e m 小さい。

本発明は、ここで述べたオゾン~TEOS常 正CVDほによって形成されるシリコン酸化腫の特性(ステップカバリッジの良好さ)を生かしつつ、この方法の及状での問題点である広庭

これらの事実より、成譲速度をさらに向上させ、襲箕の向上を図るには、最終的に反応を効 取よく終了させればよいことが明らかとなった。 そして、反応を効率的に行わせるには、 に下の 2 点に注意を払えばよいのである。

① 独産に選入したTEOSを完全にオゾンと 反応させる、 すなわち分解 反応効率を上げ

のオゾン-TE05の反応により、一個の

建度および職賃を改良する技術を提供しようと するものである。

く可以を解決するための手限>

また、オゾンーTEOS 定任CV D 性によって 遊伝上にシリコン世化展を厚く権 役 すると、 そのシリコン酸化酸にクラックが入り、A 2 の 配線層の上に適付けすると A 2 の世線層及びシリコン酸化質に同時にクラックが入ることや、

S i に 部合する 4 個のエトキシ 等 (C 。 B 。 O) からすべてのエテル 选 (C 。 B 。) あるいはエトキシ 書 (C 。 B 。) あるいはエトキシ 書 (C 。 B 。) を設理で安定な化合物にして が ガスとして ティンパーから取り除き、これらのシリコン数 化展中への取り込みを 極力 少なくする。

本発明は、このようなオソン・TEOS反応の効率化を実現させる方法であって、基板を収納した容勢内に有機ション化合物とオソンとで供給して該基板にシリコン酸化酸を形成である。
なると共に、医基板に無外線を照射することを特徴とするシリコン酸化酸の形成方法を提供するものである。

前記有限シラン化合物は、アルコーシル基を 有する有限シラン化合物であるのがより。

また、耐記の方法によって基板にレリコン酸化販を形成した後、耐記な器内への可思シラン化合物の供給を停止し、オゾンは保給しながら、緊急被を加熱すると共に該基板に常外線を規則し、数シリコン酸化原をアニールするのが

特關平3-286531(4)

よい.

さらに、前記の方法によって基板にシリコン 酸化師を形成し、一旦該基板を容器から取出し た後、該基板を再び芸容器内に収納し、該容器 内にオゾンを供給しながら、該基板を加熱する と共に監書板に素外鏡を照射し、茲シリコン数 化級をアニールするのがよい。

以下に、太楚明を辞稿に説明する。

はじめに、従来のオゾン=TEOS常圧CV D 法および未発明法によるシリコン酸化膜の形成質性とその際の反応速度について述べる。

TEOSは、化学式ではSI(OCI HI) Aと数される。 この化合物とオゾン (O。)の反応でシリコン酸化膜(SIOI) が形成するメカニズムはまだ十分には知られて いないが、TEOSと酸素の組合がスの思分解 には740でが必要であるが、オゾンーTEO S反応ではシリコン酸化膜の成長温度が400 で対近であることを考えると、オゾンの熱分解 によって酸素原子が生成し、その酸素原子が

を仮定すると、

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第4項は、過度の小さい販量原子項目の 2 乗に第三体の項目を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

が登場される。

この式(8)から、酸素分子で発釈されたオ ゾンガスの中の酸素原子の機度を高く技術するためには、①オゾン構度を高くする、②気 (8)の対辺の分子を大きくするという手段が 考えられる。 そして、②を実現するには、オ TEOSを攻撃して分解する、すなわち下式 (1)、(2)に従って反応が進むと考えられ

0, +0(1)

si(0c2H2) . + 0 - - - sip (2)

このように考察すると、式(1)、(2)に 示した反応を効率よくかつ最終ポイントまで反 応を進めるためには、気相中あるいは基板床及 表面に触来原子の速度を高く維持すればよいこ とがわかる。

ことで、オゾンが監督ガス中に選在するとき の熱分解によるオゾン分解反応と再結合反応を 式(3)~(6)に示す。

 $0. + \mu \rightarrow 0. + 0$ (3)

0 + 0 + 0 2 + 0 2 · (4)

 $0 + 0_1 + M \rightarrow 0_1 + M(5)$

0 + 0 + M - 0 2 + M (6

但し、上式中以は第三体である

ここで、他素原子機能(【〇】 以下 [] は終定化学種の機度を設す)に関して定常状態

ソンの無分解反応に加え、他のオゾンの分解プロセスを加えればよいことになる。

本発明は、この遺点からオソン・TEOS 名圧CVD社の改良を図ったものである。 すなわち、安定的にオゾンを分解して成素原子通道を高級度に維持するためには、整系分子で和訳されたオゾンガス中にオゾン分解 作用を有する乗外線を照射し、光定高状態 (photostationary stata)を作り出せば良い。

せれにより、前記式(3)→(6)に式(9)が知わった反応系が成立する。

0, + M - 0, + 0 (3)

)。 + 雲外間、 ━ (3) (9)

0 + 0 - 0 + 0 (4)

0 + 0 + N - 0 + M (5)

ここで、職務原子に関して足常状態を原足する

0 . +

特制平3-286531(5)

d [0] / d t = k . [0 .] [M]

+ k . [0 .]

- k 4 [0] [0 1]

 $- k \cdot [0] [0] [M]$

- k . [0] [0] [N]

(10)

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第5項は、機関の小さい酸素原子機関の 2 乗に第三体の機度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無理すると、

$$[0] = \{k_*[0_*][M] + k_*[0_*]\}$$

/ (ka[0:]+ka[0:][M])

(11)

が低速される。

式(8)と式(11)を比較すると明らかなように、循外線を照射することにより、定常状態下の酸素原子濃度は(k » [0 »] [M] + k » [0 »]) / k » [0 »] [M] 倍高くなることになる。 そして、これが、本発明法の有利さを裏

ここで、 k。 = I。 × σ × Φ と なる。 ただ し、 I。 は光子在原、 σ は吸収断面積、 Φ は素 反応(9)の量子収率である。

オゾンの深外頃による分解皮応(表反応(8))の量子収率が1であることはよく知られている(H・Oksbe、既出)。 また、光ブロセス用の低圧水銀ランプの光子を反は10'*~10'*個/cm*・secであるから、k。=11~110sec⁻¹になる。 もうろん、光を失光すると、もっと光子密度を上昇させることができ、k。=1000sec‐1程度にまて過せしめることも可能である。

一方、純粋な熱分解反応式(3)の反応速度 定数k。は、文献によれば、

7.85 × 16"*exp (-24000/RT)

cm3 ·molacule~1 ·sec~1

である(5:T.0ENSOH、"FOUNDATION OF CHEMICAL KINETICS"、TILEY、1980、NEW YORK)。 これは 2分子反応であるが、反応を1気圧下で行わせた場合、オゾンの分解の扱単分子分解反応は、 付ける理論的抵抗である。

さらに、反応改任の点について、説明を補充 する。

・ 紫外線照射による光分解速度を見せるには、 まず、オゾンの吸収スペクトル及び吸収係数を 知る必要がある。

第1団は、被長200~300 nn 間のオンンの吸収スペクトルを示したものである。 なお、第1団は、文献(). Okabe.
*Photochamistry of family Molecules. Tiley.
New York.1378.p2331 より引用したものである。 第1団によると、オゾンは200~いるのである。 第1団によると、オゾンは200~いるので、仮に番外線光源として低圧水銀灯を使い、253.7 nm の発光を削いたとすると、この減長位置における吸収係数は、第1団よう120 atm - ** cm - ** (baseに10) である。 この単位を変更して吸収断回検表示にすると、ロ=1.1×10 - ** cm - ** / noleculeとなることがわかる。

k。とその選及でのガス単位体権中に含まれる 分子の数との様で表される。 それを k - k 。 とし、多温度で針算した k ・ k 。を 必 1 に示し

1 気圧酸素ガス中でのオゾンの 熱分解速度定数(k・k;)

			L
反 応 温 度 (t)	在甲分子分 (=	解反応道	度定数
5 0 1 0 0 1 5 0 2 5 0 3 0 0 3 5 0 4 0 0 4 5 0 5 0 0	3 4 2 0 0 1 1 9 0 0	. 9 1 x . 0 0 1 . 0 5 3 . 9 6	3 0 - 4

この表 1 から明らかなように、オリンの分解 艮応は温度伝存性が極めて大きい。 だって、 反応温度を高めることで、反応速度 早する。 しかし、シリコン酸化酶 形成時、反応系の温度を無変件に上昇させることはできない。また、過常のオゾン・TEO 5 女生で

拷問平3-286\$31(6)

D法では、基板包のみを加熱するいわゆるコールドウオール型のCVD数置を用いているため、ガス進度が所定の温度に上がりまっておらず、実際のCVDチャンパー中での反応速度 は、扱うに示した各温度での反応速度定性によるものよりもかなり小さいと考えられる。

は、反応容易形状、光流から照射面に到達する 光子密度等の多数条件の制約を受けることは当然である。

以上述べてをた事項が、本発明法が従来の無分組反応単独のオゾンーTEOS常圧CVD法に比べて成蹊遺皮を向上ですることの理論的背景である。

次に、本発明により、シリコン酸化度の展質が同上する現由を述べる。

TをOSは、オゾン由来の酸無原子の作用で下式(12)の様に歌階的に分解するが、シリコン酸化膜成長袋師あるいは成長袋師近傍に紫外埠を照射すると、気相あるいは悪板袋面でのオゾンの分解が促進されるので、TEOSの分解が最終ポイントまで進むことになる。 従って、純度が非常に高く、腹質に優れるシリコン酸化器が待ちれる。

\$ i (0 C , H ,) . → S i (0 C , H ,) ,

- S i (0 C , H ,) . − S i 0 C , H ,

- S i 0 . (1 2)

のひとつである成態速度の向上が実現できる。

・ きらに、より低温におけるシリコン酸化編の 形成についても述べる。

上記に加え、従来のオゾン=T E O S 名圧 C V D 注では、熱分解反応は毒粒用 辺の境界付近のみしか生じていなかったのに対し、本発明 法では、先の返行する光路内で反応が進行する ため、上記以上の反応増進作用が得られる可能 性のあることを付加えておく。 ただし、これ

一方、一通の反応が最級ポイン。まで進まないときは、式(3 2)に示す返に、Si(O C 2 H 5) 2、Si(O C 2 H 5) 2、SiO C 3 H 5 などの含炭気・水気の中間体がシリコン酸化原中に取り込まれる。 その 結果、シリコン酸化原中の残留炭素、発管水粉の濃度が上昇し、硬質の低下がひき起とまれるのである。

続いて、本発明法を具体的に説明する。

本発明で思いる基板は、多钴品シリコン、単 結晶シリコン等の半導体材料として用いられて いるものである。

本発明で思いる容器は、加熱震量、深外線照射整度、オゾン発生装置、有機シラン化合物気化装置等を優またものである。

加熱整度は、公知のヒーター等でよいが、前記基板を、シリコン酸化原形成に通する過度 (100~600で程度)に加熱できるもので なければならない。

紫外採用前装造は、オゾンを効率的に分解で

持閉平3-286531(ア)

きる光度を有するものであればよい。 そのよ うな光原として、例えば低圧水銀灯が挙げら れる。 また、エキシマーレーサ光のKェエ 248ヵmや、Aェイオンレーザの3倍高回波 光でもよい。 これらは、第1回に示したオゾ ンの吸収スペクトルのピーク付近の波炎の光モ

オゾンの分別を直接生じませるのではなく、 酸素分子を 2 層の酸素原子に分解し、その酸素 原子を世業分子と反応をせてオゾンを生成させ るような光潔を用いてもよい。 このような光 厳としては、例えば、エキシマーレーザのAェ F光 () 9 3 n m) あるいは 1 8 4 . 9 n m の 任圧水田灯があげられる。

オゾン発生登録は、公知のものでよいが、オ ゾンの発生原理が無声故電によるものが好まし く、高速度オゾンを発生させるには、特に放電 朝が高鮮度セラミックスで変われた単温体製造 用のオゾン発生器が好ましい。

有権シテン化合物気化整置も、公知のもので

リン化合物等を有機シラン化合物に抵加しても よい。 そのような場合、松加量は2~10% 程度が好ましい。 これらの化合物も、オゾン の光分解反応によって生成する概率原子にア タックされ、分解が促進される。

オゾンは、適常は酸素との混合ガスとして供 粒されるが、オソン減度は0、5~7%程度が 好ましい。 また、流量は O . 5 ~ 1 O S L M 程度が好ましい。

基板の加熱条件は、配線層に用いた金属の種 難によって制約をうける。 強えば、配線層が アルミニウムの場合は350~450七程度、 ポリーSiの場合はもっと高温も可能であり、 3 50~600七程度が好ましい。

盤外線の照射は、合成石英窓板を通りて反応 器外から照射してもよいし、反応器内部に光源 を入れてもよい。

なお、太兄明では、答告内圧力は展定をわな いが、通常は1気圧とする。

IN.

本苑明では、上記の警察内に前頭基板を取納 し、容器内にガス状の有根シラン配合物とオゾ ンとを供給し、基板を加熱しなが引擎外線を態 計する.

有様シラン化合物は、特に放足されないが、 アルコキシル基を有するものが好封しい。 そ のような有限シラン化合物としては、TEOS (テトラエトキシシラン)の他に、テトラメト キシシラン、テトラブロポキシシラン、テトタ プトキシシラン等が例示される。 化合物は、ガス状で容器内に供給されるが、遺 木はKe、Aェ、N。 等のキャリモーガス中に 古有せられて供給される。 その扉の複葉 は、0.1~105LM程度が好ましい。

なお、リフローガラスであるPSG、BPS G用のドービングガスであるトリメチルボレー ト(B(OCB。)。) 等の才様ポロジや、トリメ チルフォスフエイト(PO(CH ホュ゙ュ)、トリメ チルフォスファイト (P(OCH ュテュ)等の存権

させると、先に有機シラン化合物がTEOSで ある場合について説明した理由により、想時間 で、展覧の揺れたシリコン酸化粧が得られる。

例えば膜厚(µn程度のシリコン散化設であ れば、加熱温度が約350℃であれば1分間程 度、450℃であれば2分間程度に形成され

太曇明によって形成されるシリコン酸化罐の 展質は優れたものであるが、 用途によっては、 さらに使れた腱質が要求される場合がある。 そのような場合は、アニールを打なうとよ

具体的には、上記の方法、条件で基板上にシ リコン酸化膜を形成した後、容器内への脊柱シ ラン化合物の供給のみを停止し、他の操作は引 鋭き行なってシリコン酸化酸をアニールするの である。 あるいは、シリコン酸化膜の形成が 装了して客祭外に取り出された番板を、再び客 第内に収納し、有根シラン化合物を供給しない 上記の条件で基板上にシリコン酸化酸を形成 こと以外にシリコン酸化酸形成時と間様の機作

技聞平3-286531(8)

を行なって、シリコン酸化器のアニールを行な うのである.

「これにより、オゾンの光分解が進行し、発生 する厳集原子が護申に残留している炭素、水素 などと反応して気相成分とし、それらの原中鉄 留禮産を低下させるために、シリコン酸化原の - シリコン酸化額を形成した。 我望応力および絶縁配圧性がさらに向上す

く実施例>

以下に、実施例により、本発明を具体的に領 明する。

(実施例1)

オゾンとTEOSをそれぞれ独立に否板近傍 に導入でき、重度可変の基板ホルダーを有し、 基板ホルダー上部蓋は合成石英窓を有し、その 配上部に直径110mmの蚊取貨者状の形態を した仮圧水組ランプを設置した容器を用定し

> ・ 著しく上昇する点の電圧と順序 から絶縁耐圧を算出した。

のアスペクト比:5~名板上にテストパター ンを形成した後に、新面の SEM写真から決定した。

コステップカバリッグ:应腹を行った後に萎 根を切断して、断菌のSEM食 を揺むして、御登邸の設厚を平 坦部の頭厚で割ってその比をス テップタバリッシとした。 モー の比が約1.0€0、0.8~ 約1.0を0、0.8未得を△ とした。

②無冒応力:S i 基板の反りを測定して、こ れから筆出した。

□独智提素および水素: S J M S により初定 をおこなった。

(医 届 例 2) ·

夫強化1と同様の条件で興厚1、5μmのシ リコン酸化镁を形成した。 次に、TEOS

この本番内にアルミ配線のテストパメーンの ついたちょの名板を収納し、下記の条件で容器 内にオゾンとTEOSを導入し、番板を350 でに加熱すると共に佐圧水銀ランプを点灯して 紫外線を照射し、常圧にて、腹厚1.5μmの

T 2 O 5 気化器忍服: 6 5 ℃

TEOSキャリャーガス慎量:

1 2 0 s c c m

0。(含オゾン)流量:7.55 L M

オゾン雑度:3.5%

震形成時の二陸化シリコンの接種速度を測定 また、形成されたシリコン数化膜につ いて、下記の方法で試験、評価を行なった。

若来は去って示した。

の絶暴形圧: Si酸化酸とSi基板室面に · j m m ® の変態に A L の電積を スペッタリングにより成要し、 算圧を印加してそれに伴なう電 間間の 流の変化を創定した。

の答響内への導入を停止し、遊板加熱温度は 450ことし、他はシリョン酸化腺形成時と同 様の条件で30分間アニールを行なった。

これについて、実施例1と同様の転数、評価 を行なった。

葛泉は表 2 に示した。

(比较例1)

常圧CVD注用の容器を用い、下記の条件に て、SiH。と絵景を原料として味厚!、S µ nのシリマン数化嵌を形成した。

N。 俗釈 S i H。 ガス (0 .. 1 94) 流量:

O, 流量:1000sccm

正力: 1 気圧

基板温度: 450℃

これについて、実施例しと同様の求験、評価 を行なった。

范兼は表2に示した。

プラスマ後見の容器を用い、下島の交件に

特開平3-286531(9)

て、 S i N a E N , O を返料として原厚 1 . 5 u m の シリコン酸化酶を形成した。

N 3 希 駅 S i B 4 ガス (O 、 1 %) 読量:

500 s c c m

N a O 預量: 1 0 0 0 s c c m

プラズマ電表: RF (13, 55 M H₂)。

2 0 0 W

E力: 1 Torr

芸板進度:380℃

これについて、実施例1と問様の試験、評値を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例3)

ブラズマ性用の容器を用い、下記の条件に て、TEOSを原料として展集1. 5 μ m のシ リコン酸化膜を形成した。

TEO5気化養経度: 85%

TEOSパプリング用N。液量:

500 seem

O: 流量: 500sccm

を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例 5)

実務例:と同様の容器を用いた。 基 板 加 熱温度を380でとし、低圧水銀灯は点灯し なかった他は、実施領1と同様の条件で展厚 1.5μmのシリコン酸化酸を形成した。

これについて、 実施例 1 と阿様の試験、評価: を行なった。

赶晃は表 2 に示した。

全压力: 1 Torr

TEOS分任: O. 38Toff

プラズマ電源; RF(13.56 MKz)、

2 5 0 W

基板造成:400℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

を行なった。

結果は扱った示した。

(比较例4)

展定熱CVD注用の容器を用い、下記の条件 にて、TEOSを取料として展写 1 5 mmの

シリコン誰化限を形成した。

TEOS気化鬱温度:79℃

TEOSパブリング用や主視益:

400 s c c m

0 a 決量: 4 0 0 s c c m

企圧力: 0. 6 T 9 F F

TEOS分丘: O. 3Torr

基框选理:740℃

これについて、突筋例1と同様の試験、評価

拷問平3-286531 (10)

基 2 シリマン酸化酸の特性比较

	证 形 走 进	生成温度 (電)	根 表 運 及 (μ m / 分)	他無財圧 (MV/ca)	アスペクト比	ステップ カバリッジ	表育 © 刀 (10°dyn/ca²)	及
実區例1	AP - 光 -(0,+7EOS)	350	c. e	8	1. 2	•	0.5EE	鏡し
憲監引 2	AP - 光 -10s・TEOS) - 7=-D	350 +450(7=-1, 吗)	0. 8	9	1. 3	C	0. 2圧的	* L
HE BY 1	APGVD - (SIM. + 0.)	4-5 C	0.1	5	0. 3	٠ ۵	1.5厘瓶	かし有り
比较明2	P - (SiE4 - 0a)	3 8 0	0. 25	7.	Q. 3	Δ	1.5压辊	がしまり
比较 873	P-TEOS	400	0 2	6	0. 5	0	2 正篇	# 9
比較例 4	LPSVD - TEOS	740	0.05	7	0.5	0	2 圧筋	त्र
性 62 99 5	AP - (C3 - TEOS)	380	C. 2	5	0. 8	0	3 EM	

は) <PCVD:常里CVD級 LPCVD:紙匠船CVD法 P:プラズマ法

表 2 に示された結果により、下記の事項が明 5 かとなった。

まず、原料の比較であるが、SiR、茶の酸化版(比較低1、2)に比較して、サミのよれの比較して、サミのスペークト比が大きくなっているにもかかつスティックを見がなった。 また、変更を出るのに移居による場合とはないないのであった。 しかし、丁をりまる日のな場合と、酸化版の残留による場合、酸化版の残留にあるとからまた。

実施例:は、原料はTEOSであるが、オゾン~TEOS反応を然と紫外線の両者にて行なったので、アスペクト比1.2でも、スッテブカバリッジよく二酸化シリコンが堆積し、しかも堆積速度は従来法(比較例)の約3倍であった。 また、実施例1のシリコン酸化原中に

実成例1については、シリコン酸 化級の性状をさらに詳細に放討すると共に、 半 導体整理製造時の後工程 (エッチングまで)に 供したが、ポイドの発生が見られないことに加た、 ウェットエッチングを行なった結果、 腰の 数 宏性にムラのないこが確認された。

実施例 2 は、実施例 1 と同様に版 履を行なった後、アニールを行なったものである。 なお、アニール前のシリコン酸化原の特性は、実無例 1 で得たシリコン酸化酸と同様であった(データ省略)。

持閉平3-286531(44)

表 2 に示すとおり、変態例1 に比べ、シリコン酸化膜の発展応力および絶縁所圧がさらに向上した。

以上の何く、従来のシリコン酸化膜形成法に 比べ、本集明法は成膜速度が等しく大きい。 また、形成されたシリコン酸化膜の膜質も、従 来注によるものよりも優れる。

<発明の効果>

本発明により、成態速度が大きく、確実に侵 れるシリコン配化版を提供するシリコン酸化膜 の形成方法が提供される。

本発明は、より低温でのシリコン整化間の形成を可能とする方法であるので、平等体質図の配線層に融点の低い金属を用いた場合にも適用できる。

また、本発明は、成長逆度が大きいので、枚様式装置に適用した図も実用的な製造時間を確保できる。

さらに、本発明によって形成されるシリコン

能化酸は、絶験附近性や感習広力等で示される 確実が優れるので、単導体強要製造工程中の シリコン酸化胶形成時の歩回りが大きく向上す る。

4. 図面の筒単な説明。

毎1四は、オゾンの吸収スペクトルである。

FIG. 1

